This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents *will not* correct images, Please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

007653288

WPI Acc No: 1988-287220/198841

XRAM Acc No: C88-127437 XRPX Acc No: N88-217945

Compsns. for antimicrobial treatment of substrates - comprise cationic polymer emulsions contg. quat. ammonium surfactant

Patent Assignee: HOECHST AG (FARH)

Inventor: BRAUN H; HUTH H; KOENIG F; HUTH H U; KONIG F

Number of Countries: 022 Number of Patents: 011

Patent Family:

Pat	ent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
ΕP	286009	Α	19881012	EP 88105227	Α	19880331	198841	В
DE	3711680	Α	19881027	DE 3711680	A	19870407	198844	
ΑU	8814303	Α	19881013	•			198849	
JΡ	63264502	А	19881101	JP 8883228	Α	19880406	198849	
NO	8801469	Α	19881031				198849	
DK	8801854	Α	19881008				198901	
FI	8801560	Α	19881008				198902	
ZA	8802371	Α	19881130	ZA 882371	Α	19880405	198902	
PT	87172	Α	19890512				198923	
US	5049383	Α	19910917	US 89458966	Α	19891229	199140	
CA	1331725	С	19940830	CA 563337	А	19880406	199436	

Priority Applications (No Type Date): DE 3711680 A 19870407 Cited Patents: 1.Jnl.Ref; A3...9019; DE 2531895; JP 60047077; No-SR.Pub; US 3847857; US 4510074

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 286009 A G 16

Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE CA 1331725 C B27K-003/34

Abstract (Basic): EP 286009 A

Biocidal compsns. for treatment of substrates susceptible to microbial attack comprise finely dispersed aq. cationic polymer dispersions contg. a biocidal quat. ammonium surfactant (I).

Pref. the compsns. contain 3-40 (esp. 5-20) wt.% polymer solids with a particle size of 0.02-0.5 (esp. 0.08-0.15) micron and 0.1-20 (esp. 0.1-3) wt.% of (I). (I) is of formula (Ia) or (Ib) where R1 = 8-18C alkyl or alkenyl; R2 = 8-18C alkyl or alkenyl or opt. ring-substd. aryl or 7-18C aralkyl; R3 = 1-4C alkyl or (CH2CHR40) nR5; n = 1-20; R4 and R5 = H or 1-4C alkyl. The polymer comprises 80-99 wt.% of vinyl ester, (meth)acrylate ester, vinylaromatic, vinyl chloride, ethylene, (meth)acrylonitrile or maleate and/or fumarate diester units and 1-20 wt.% of an ethylenically unsatd. hydrophilic monomer contg. one or more OH, COOH or CORR' gps. (where R and R' = H or CH2OR''; R'' = H or 1-8C alkyl). The polymer may also contain 0.5-20 wt.% of ethylenically unsatd. monomers contg. quat. ammonium gps.

USE/ADVANTAGE - The compsns. are esp. useful as wood preservatives and for treating surfaces painted with emulsion paints. They inhibit growth of fungi, algae and bacteria.

0/0

Abstract (Equivalent): US 5049383 A

Antimicrobial compsns. comprises a fine particle dispersion of a cationic polymer (I) contg. a biocidal cationically active surfactant quat. ammonium cpd. of formula (II) and/or (III) in an aq. medium. R1 = 8-18C alkyl or alkenyl; R2 = 8-18C alkyl or alkenyl rings are opt. substd. by Cl and/or Br; R3 = 1-4C alkyl or (CH2CHR4O)nR5; n 0 1-20; R4 and R5 = H and/or 1-4C alkyl. A = an anion of an (in)organic acid. (I) pref. comprises: (a) 80-99 wt.% of a vinyl ester, (meth)acrylic ester, vinyl aromatic, vinyl chloride, ethylene, (meth) acrylonitride or a diester of maleic and/or fumaric acid; and (b) 1-20 wt.% of an ethylenically unsatd. hydrophobic monomer with 1 or more functional gps. USE - For fungicidal, bactericidal and/or algicidal treatment of substrates (claimed). Suitable substrates are wood, coats of emulsion paint and polymer and synthetic resin plastics. (9pp)

```
; POLYMER; EMULSION; CONTAIN; QUATERNARY; AMMONIUM; SURFACTANT
Derwent Class: A82; C02; D22; F09; P42; P63
International Patent Class (Main): B27K-003/34
International Patent Class (Additional): A01N-025/04; A01N-033/12;
  B05D-003/02; B27K-003/50; C04B-041/46; C08L-101/00; C09D-003/72;
  C09D-005/14; C09D-015/00
File Segment: CPI; EngPI
Manual Codes (CPI/A-N): A07-B; A08-M02; A12-B01A; A12-W04C; C04-C03D;
  C07-D04C; C10-A22; C12-A01; C12-A02; C12-M06; D09-A01B; D11-A02; F05-B01
Plasdoc Codes (KS): 0007 0013 0030 0034 0037 3002 0209 0211 0222 0231 0241
  0242 0299 0300 3152 0376 0377 0383 0384 0495 0496 3035 0502 0503 3014
  0531 0538 0587 0643 0761 0762 0782 0783 1279 1384 1417 1418 1424 1425
  1588 1592 1602 1606 1630 1634 1665 1669 1672 1676 1679 1683 2000 2002
  2014 2024 2066 2099 2105 2122 2123 2272 2276 2277 2304 2430 2504 2585
  2651 2673 2718 2726 3268 2794
Polymer Fragment Codes (PF):
  *001* 014 028 030 034 039 04- 041 046 047 051 055 061 062 063 066 072 074
        075 076 077 079 081 082 086 104 105 107 147 155 157 198 200 202 203
        205 231 24& 240 264 265 27& 273 28& 300 31- 311 318 324 325 334 336
        357 37- 397 40- 42- 431 436 443 477 50& 525 526 57- 575 58& 583 589
        59& 592 593 656 679 688 691 692 720
Chemical Fragment Codes (M1):
  *03* G001 G010 G011 G012 G013 G040 G100 H1 H141 H181 H401 H481 H5 H589
       H600 H602 H603 H608 H609 H641 H642 H643 H721 H722 H8 K0 L7 L722 M210
      M211 M212 M213 M214 M220 M222 M223 M224 M225 M231 M232 M233 M272
      M273 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M321 M323 M331 M332 M333
      M340 M342 M373 M383 M391 M393 M423 M431 M510 M520 M530 M531 M540
      M620 M782 M903 M904 P002 P200 P220 P241 P242 P300 Q261 Q324 Q616
       Q620 R022 V743 8841-62403-M
  *04* F011 F012 F423 G010 G011 G012 G013 G100 H211 H401 H402 H403 H404
      H405 H481 H482 H483 H484 H581 H582 H602 H682 H7 H713 H714 H715 H721
       J011 J012 J013 J014 J171 J172 J173 J271 J272 J371 J372 J373 J521
      L145 L640 L699 L941 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221
      M222 M231 M232 M233 M240 M250 M262 M263 M272 M273 M280 M281 M282
      M311 M312 M313 M320 M321 M322 M323 M332 M342 M343 M344 M382 M383
      M391 M392 M423 M431 M510 M520 M521 M530 M540 M610 M782 M903 R022
      V743
Chemical Fragment Codes (M2):
  *01* F011 F431 H721 K0 L7 L721 M220 M222 M223 M224 M225 M231 M232 M233
      M273 M281 M320 M413 M431 M510 M521 M530 M540 M640 M650 M782 M903
      M904 P002 P200 P220 P241 P242 P300 Q261 Q324 Q616 Q620 R022
       8841-62401-M
  *02* G001 G010 G011 G012 G013 G040 G100 H1 H141 H181 H401 H481 H581 H582
      H583 H584 H589 H600 H602 H603 H608 H609 H641 H642 H643 H721 H722 K0
      L7 L722 M210 M211 M212 M213 M214 M220 M222 M223 M224 M225 M231 M232
      M233 M272 M273 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M320 M321 M322
      M323 M331 M332 M333 M340 M342 M373 M383 M391 M392 M393 M414 M416
      M431 M510 M520 M530 M531 M540 M620 M782 M903 M904 P002 P200 P220
      P241 P242 P300 Q261 Q324 Q616 Q620 R022 8841-62402-M
Derwent Registry Numbers: 5026-U; 5341-U
Generic Compound Numbers: 8841-62403-M; 8841-62401-M; 8841-62402-M
### Status: Signing Off...
logoff
       08dec00 14:57:28 User262853 Session D115.2
      Sub account: SET SUBACCOUNT 47309-00025USC1
            $5.96
                     0.271 DialUnits File351
               $4.18 1 Type(s) in Format 9
            $4.18 1 Types
    $10.14
           Estimated cost File351
           SPRNTNET
    $0.40
    $10.54 Estimated cost this search
   $10.61 Estimated total session cost 0.433 DialUnits
```

Title Terms: COMPOSITION; ANTIMICROBIAL; TREAT; SUBSTRATE; COMPRISE; CATION

Status: Signed Off. (2 minutes)



➂

European Patent Office Office européen des brevets

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

② Anmeldenummer: 88105227.8

① Int. CL4 B27K 3/50 , B27K 3/15

Anmeldetag: 31.03.88

© Priorität: 07.04.87 DE 3711680

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 12.10.88 Patentblatt 88/41

Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

Trinder: Huth, Hans-Ullrich, Dr. Sofienstrasse 14 D-6070 Langen(DE) Erfinder: Braun, Helmut, Dr. Königsberger Strasse 74

D-6239 Krittel(DE) Erfinder: König, Franz Geisenheimer Strasse 93

D-6000 Frankfurt am Main 71(DE)

- Wässrige biozide kationische Kunststoffdispersionen und deren Verwendung als fungizide, bakterizide und algizide Ausrüstungsmittel.
- TVerwendung von feinteiligen bioziden wäßrigen kationischen Kunststoffdispersionen als biozide Ausrüstungsmittel für mikrobengefährdete Substrate, vorzugsweise für fungizide, bakterizide und oder algizide Ausrüstungen. Die verwendeten Kunststoffdispersionen sind biozide kationische Kunststoffdispersionen, die durch Emulsionspolymerisation aus geeigneten Monomeren erhalten werden können und die biozide kationischtensioaktive quaternäre organische Ammoniumverbindungen, vorzugsweise tetra-substituierte Ammoniumverbindungen der Formel (I) und/oder Alkyl-bzw. Alkenylpyridiniumverbindungen der Formel (II) insbesondere in einer Menge von 0,1 bis 20 Gew.-%, bezogen auf das Dispersionspolymerisat, enthalten. Der mittlere Teilchendurchmesser der Polymerisatpartikel in den bioziden kationischen Kunststoffdispersionen beträgt vorzugsweise 0,02 bis 0.5 um bei einer Kationenaktivität von 1,5 bis 600 umol pro g Feststoff, gemessen bei pH 7, und der Feststoffgehalt der Dispersionen beträgt vorzugsweise 3 bis 40 Gew.-%. Die Verwendung der bioziden kationischen Dispersionen erfolgt vorzugsweise als Ausrüstungsmittel für den Holzschutz, für Dispersionsanstriche und für Kunststoffputze bzw. Kunstharzputze, wobei die erzielbaren bioziden Ausrüstungen überraschende biologische Langzeitwirkungen zeigen können.

Die Erfindung betrifft wäßrige biozide kationische Kunststoffdispersionen und deren Verwendung als biozide Ausrüstungsmittel, vorzugsweise für den Holzschutz, für Dispersionsanstriche und für Kunstharznutze.

Viele Hoizarten, darunter zahlreiche einheimische, haben nur eine geringe natürliche Dauerhaftigkeit.

Vor allem bei Feuchtigkeitseinwirkung, z.B. im Einsatz außerhalb geschlossener Räume bzw. innerhalb feuchter und wenig belüfteter Räume, ist die Gefahr der Besiedlung und Zerstörung von naturbelassenem Holz durch Pilze und Mikroorganismen groß. Es hat daher nicht an Versuchen gefehlt, die Anfälligkeit von Nutzholz zu verringern. So wurden und werden noch häufig als Holzschutzmittel Lösungen bzw. Misschungen von polymeren Bindemitteln mit fungiziden Verbindungen, häufig Phenolabkömmlingen (z.B. Preventol), Polyhalogenkohlenwasserstoffen (z.B. HCH, PCP) oder Zinnverbindungen (Tributylzinnoxid) in Kombination mit organischen Lösungsmitteln eingesetzt. Nachteile dieser Systeme sind u.a. erheblich toxikelogische Bedenken hinsichtlich der Wirkstoffe, die häufige Brennbarkeit der Mittel sowie ihr starker Geruch, der einen Einsatz z.B. in Wohnräumen ausschließt oder einschränkt. Ferner der hohe Preis der Lösungsmittel und die nachteiligen Auswirkungen bei ihrer Freisetzung in die Luft auf die menschliche Gesundheit und die Umwelt. Dazu kommt noch, daß die Wirksamkeit der bisher bekannten Holzschutzmitt I oft rasch nachläßt, da die bioziden Wirkstoffe trotz ihrer häufigen Wasserunlöslichkeit z.B. bei der Freibewitterung verhältnismäßig schnell ausgewaschen werden und dann infolge ihrer meist unzureichenden biologischen Abbaubarkeit die Umwelt kontaminieren können.

Ähnliche Schwierigkeiten bestehen bei der Konservierung von Dispersionsfarben und Kunstharzputzen mit üblichen bioziden Wirkstoffen. Im Unterschied zum Holzschutz geht es jedoch in den beiden letzteren Fällen um den Schutz der Beschichtung selbst, da Bestandteile des Bindemittels sowie das Polymermaterial selbst aufgrund seiner Zusammensetzung, insbesondere bei idealen Lebensbedingungen für Mikroorganismen (hohe Luftfeuchtigkeit. Wärme und eventuell genügend Licht), von vielen Schadorganismen wie Schimmelpilzen und Algen als Ernährungsgrundlage bzw. zumindest als Lebensraum unmittelbar in Anspruch genommen werden. Auch hier boten bisherige Konservierungsmittel keinen genügenden Schutz. Insbesondere in feuchten Innenräumen (Badezimmer).

Die Verwendung von anionischen Kunststöffdispersionen als Bindemittel für Farben und Putze sowie zum Lasieren von Holz ist bereits bekannt. Produkte dieser Art sind umweltschonend und erfüllen die Forderung einer Holzbeschichtung auch in ästhetischer Hinsicht sehr gut. Von Nachteil ist, daß sie allein das Holz nicht genügend vor Fäulnis und Befall durch Pilze schützen können. Ein wirksamer Zusatz der oben genannten freien Wirkstoffe wie Phenolverbindungen, Polyhalogenkohlenwasserstoffe, Zinnverbindungen mit ihren schon erwähnten Nachteilen ist jedoch nur unter Schwierigkeiten möglich. Sie können z.B. für Innenanwendungen, insbesondere aus toxikologischen Gründen, nicht empfohlen werden. Sie gewähren zudam auch trotz ihrer Wasserunlöslichkeit bei Auswaschungsbeanspruchung nur kurzzeitigen Schutz.

Die Herstellung und Verwendung kationischer Polymerisatdispersionen ist ebenfalls bereits bekannt. So wird in der DE-AS 10 53 783 erstmals die Herstellung polymerisationsfähiger quaternärer, ethylenisch ungesättigter Ammoniumverbindungen und deren Einsatz als Monomere bei der Emulsions- Lösungs-oder Blockpolymerisation beschrieben. Diese salzartigen funktionellen Monomeren können z.B. mit Vinylestern, Styrol. Acrylestern, Olefinen und auch anderen ungesättigten Verbindungen copolymerisiert werden. Wird die Polymerisation in Emulsion durchgeführt, so können oberflächenaktive Verbindungen aus der Gruppe der nichtionischen Emulgatoren, wie Fettsäurepolyglykolester Fettalkoholpolyglykolether und Alkylphenolpolyglykolether, oder kationische Tenside, wie Salze von Fettaminen oder quaternären Alkylammoniumverbindungen, eingesetzt werden. Die erhaltenen Produkte werden als Hilfsstoffe für die Textil-, Leder-und Papierindustrie sowie zur Herstellung von Filmen, Fasern, Klebemitteln und Lacken beschrieben. Über Eigenschaften bezüglich eines Einsatzes in Holzschutzmitteln wird dagegen nichts ausgesagt oder erwähnt.

Aus der DE-PS 15 46 236 ist ein Verfahren zur Herstellung von geleimten Papieren durch Behandeln von Faserstoffen oder Papierbahnen mit wäßrigen kationischen Dispersionen bekannt. Die Dispersionspolymerisate bestehen zu 20 - 60 Gew -% aus Styrol und oder Acrylnitril, zu 20 - 60 Gew -% aus (Meth-)Acrylestern und zu 5 - 50 Gew -% aus ethylenisch ungesättigten Verbindungen mit quaternärem Stickstoffatom. Die Druckschrift enthält jedoch keine Angaben über eine andere Verwendung der kationischen Polymerisatdispersionen als diejenige auf dem Papiersektor.

Bekannt ist ferner auch der Einsatz von kationischen Emulgatoren, wie z.B. Aminen, Aminoxiden oder quaternären Alkylammoniumverbindungen, als Stabilisierungskomponenten bei der Herstellung von Kunststoffdispersionen. Neben ihrer Wirksamkeit als Stabilisator bei der Emulsionspolymerisation besitzen

manche quaternären Ammoniumverbindungen (z.B. Benzaikoniumchichia) generell per se auch keimtotende Eigenschalten, z.B. gegen Hefen, Bakterien und Schimmelbilze. Diese aligemeine Wirkung reicht jedoch bei der Verwendung solcher Produkte als Emulgatoren in den üblicherweise verwendeten Mengen nicht zu einem dauerhaften Schutz von Holz oder Dispersionsfarben bzw. -putzen, z.B. gegen Bläue-und Schimmelpilze sowie gegen Algen aus, so daß übliche kationische Dispersionen bisher keine Anwendung als wirkungsvollen Schutz von Substraten gegen Mikroorganismenbefall finden konnten.

Auch ist ein Zusatz kationischer Emulgatoren zu den bekannten anionischen Dispersionen nicht ohne weiteres möglich, weil anionische Dispersionen u.a. aus Gründen der Dispersionsstabilität im allgemeinen keine Zusätze von kationischen Emulgatoren vertragen, da letztere die Koagulation anionischer Dispersionen bewirken.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, biozide wäßrige Kunststoffdispersionen verfügbar zu machen, die unter Überwindung der vorstehend beschriebenen Nachteile bekannter Dispersionen die Forderungen nach einfach anzuwendenden und umweltschonenden bioziden wäßrigen Kunststoffdispersionen zum Behandeln von Holz sowohl in ästhetischer als auch in fungizider, bakterizider und algizider Hinsicht erfüllen können. Darüberhinaus sollen die Dispersionen auch zur Verhinderung von mikrobiellem Befall auf Dispersionsanstrichen sowie auf Kunstharzputzen bzw. Kunststoffputzen Verwendung finden

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß man die vorgenannten Schwierigkeiten überwinden kann, wenn man feinteilige wäßrige kationische Kunststoffdispersionen verwendet, denen bei oder nach ihrer Herstellung biozide kationisch-tensioaktive quaternäre organische Ammoniumverbindungen zugesetzt wurden.

Gegenstand der Erfindung ist daher die Verwendung von feinteiligen wäßrigen kationischen Kunststoffdispersionen als biozide Ausrüstungsmittel für mikrobengefährdete Substrate, vorzugsweise für den Holzschutz, für Dispersionsanstriche, für Kunststoffputze bzw. Kunstharzputze, und oder zur Herstellung von Holzschutzmitteln. Dispersionensanstrichmitteln, Kunststoffputzen bzw. Kunstharzputzen, dadurch gekennzeichnet, daß die Dispersionen biozide kationisch-tensioaktive quaternäre organische Ammoniumverbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II).

$$\begin{bmatrix}
R^{\frac{1}{2}} & CH_{\frac{3}{2}} \\
R^{\frac{3}{2}} & R^{\frac{3}{2}}
\end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix}
A \\
(I); \\
R^{\frac{1}{2}} & R^{\frac{1}{2}}
\end{bmatrix}$$

$$A \\
(II)$$

worin

30

35

45

 $R' = (C_8 - C_{-8})$ -Alkyl oder -Alkenyl, vorzugsweise -Alkyl.

 $R^2 = (C_8 - C_{13})$ -Alkyl oder -Alkenyl, vorzugsweise -Alkyl, Aryl, $(C_7 - C_{-3})$ -Aralkyl, wobei die aromatischen Ringe zusätzlich substituiert sein können, vorzugsweise durch Chlor und oder Brom,

 $R^3 = (C \cdot - C_4) - Alkyl, vorzugsweise Methyl, oder den Rest - (CH₂-CHR⁴O)_n-R⁵, worin n eine Zahl von 1-20. R⁴, R⁵, die gleich oder verschieden sein können, H und oder (C·-C₄)-Alkyl, R⁴ vorzugsweise H oder Methyl und R⁵ vorzugsweise H bedeuten, und$

A = ein Anion einer organischen oder anorganischen Säure bedeutet.

enthalten.

Als Anion A kommen z.B. Chlorid, Bromid, Acetat, Propionat, Benzoat oder 1 Äquivalent Sulfat infrage.

Bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen bioziden kationischen Dispersionen 0.1 bis 20 Gew.-%, insbesondere 0.1 bis 10 Gew.-%, besonders bevorzugt 0.1 bis 3 Gew.-%, bezogen auf das Dispersionspolymerisat, einer oder mehrerer Verbindungen der Formel (I) und oder (II), wobei die Partikel des Dispersionspolymerisats bzw. des Feststoffanteils der Dispersion einen mittleren Teilchendurchmesser von vorzugsweise 0.02 bis 0.5 um, insbesondere 0.05 bis 0.2 um, besonders bevorzugt 0.08 bis 0.15 um, aufweisen.

Die Reste R¹ und R² in Formel (I) können gleich oder verschieden sein. Besondere biozide Wirksamkeit zeigen diejenigen tensioaktiven Verbindungen der Formel (I), bei denen mindestens einer der Reste R¹ und R² für (C·2-C·2)-Alkyl steht, oder beide Reste R¹ und R² (C·2-C·2)-Alkyl bedeuten.

Wirksame Verbindungen der Formel (I) bzw. (II) sind z.B. Oktyl-trimethylammoniumbromid. Decyl-trimethylammoniumchlorid. Didecyl-dimethylammoniumchlorid. Didecyl-methylhydroxyethylammonium-propionat. Lauryl-trimethylammoniumchlorid. Lauryl-pyridiniumchlorid. Hexadecyl-trimethylammoniumchlorid. Stearyl-dimethylbenzylammoniumchlorid.

Insbesondere Didecyl-dimethylammoniumverbindungen zeigen in kationischen Discersionen, denen sie entweder bereits bei der Emulsionspolymerisation oder nachträglich der fertigen kationischen Discersion zugesetzt worden sind, besonders gut Wirksamkeit als Holzschutzmittel gegen den Befall von holzzerstörenden Pilzen und gegen Algen, wobei vor allem die geringe Auswaschbarkeit des Mittels hervorzuheben ist, was für einen langdauernden Schutz wichtig ist.

Durch den Zusatz von bioziden kationisch-tensioaktiven Verbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II), zu kationischen Kunststoffdispersionen wird die Gesamtkationenaktivität der letzteren ernöht. So beträgt bei den erfindungsgemäß zu verwendenden bioziden Dispersionen der Kationenaktivitätsanteil aus den bioziden kationisch-tensioaktiven Verbindungen z.B. der Formel (I) und oder (II) im allgemeinen 5 bis 95 %, vorzugsweise 15 bis 50 %, bezogen auf die Gesamtkationenaktivität dir erfindungsgemäß gebrauchsfertigen Dispersionen.

TANK THE PROPERTY OF THE PROPE

Die Herstellung der den eitindungsgemäßen bioziden kationischen Kunststoffdispersionen zugrunde liegenden wäßrigen feinteiligen kationischen Ausgangsdispersionen erfolgt vorzugsweise durch übliche Emulsionspolymerisation oder Emulsionscopolymerisation. Der Zusatz biozider kationisch-tensioaktiver Verbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II), kann dabei auf verschiedene Weise erfolgen, und zwar

1. Die bioziden kationisch-tensioaktiven Verbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II), werden als Emulgatoren bei der Emulsionspolymerisation nach dem Batch-oder dem Zudosierungsverfahren eingesetzt. Dabei können sie, je nach gewünschtem Eigenschaftsprofil der Dispersion iz.B. Partikelgrößenbereich, Kationenaktivität), entweder insgesamt in der wäßrigen Flotte vorgelegt oder nur anteilig vorgelegt werden, wobei im letzteren Fall der Rest dann parallel mit der Monomerzugabe zudosiert wird, so daß ihre Gesamtkonzentration, bezogen auf die Gesamtmonomerenmenge. 0,1 bis 20 Gew.-°o. vorzugsweise 0,1 bis 10 Gew.-°o. insbesondere 0,1 bis 3 Gew.-°o. beträgt. Daneben können auch noch andere kationische Tenside in untergeordneten Mengen sowie gegebenenfalls auch nichtionogene und oder amphotere Emulgatoren mitverwendet werden. Kationische Comonomere werden nicht mitverwendet, wenn kationisch-tensioaktive biozide Verbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (III), als Emulgatoren eingesetzt werden.

Eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung besteht darin, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen Dispersionspolymerisate enthalten, deren Makromoleküle Monomereinheiten (berechnet in Gew.-%, bezogen auf das Polymerisat) aus folgenden Monomergruppen einpolymerisiert enthalten:

- a) 80-99 Gew.-% ethylenisch ungesättigte Monomere aus der Gruppe Vinylester, (Meth-)Acrylester, Vinylaromaten, Vinylchlorid, Ethylen, (Meth-)Acrylnitril, Diester von Maleinsäure und oder Fumarsäure, und
- b) 1-20 Gew.-% ethylenisch ungesättigte hydrophile Monomere mit einer oder mehreren funktionellen Gruppen wie -OH, -COOH, -CONR*R², wobei R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und für H oder -CH $_2$ OR mit R = H oder (C·-C $_8$)-Alkyl stehen.
- 2. Die bioziden kationisch-tensioaktiven Verbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II), werden nachträglich einer bereits fertigen kationischen Kunststoffdispersion bis zu einem Gesamtgehalt von 0,1 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 10 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 3 Gew.-%, bezogen auf den Feststoffgehalt der Dispersion, zugesetzt. Die Verbindungen der Formel (I) und oder (II), die meist in Form von konzentrierten wäßrigen Lösungen, gegebenenfalls aber auch in hydroxylgruppenhaltigen Lösungsmitteln vorliegen, werden vor ihrer Einarbeitung in die wäßrige Dispersion bevorzugt mit Wasser verdünnt, um ihre Einarbeitung zu erleichtern. Die Kationenaktivität der verwendeten Ausgangsdispersion kann dabei durch folgende Faktoren bedingt sein, nämlich:
- a) Das Vorhandensein kationischer Emulgatoren und oder kationischer Schutzkolloide, die bei der Emulsionspolymerisation verwendet wurden und vorzugsweise Aminogruppen und oder Ammoniumgruppen als kationische Ladungsträger enthalten. Es können bei der Emulsionspolymerisation auch bereits kationisch-tensioaktive biozide Verbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II), in einer Menge von vorzugsweise 0.1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmonomerenmenge, als Emulgator mitverwendet worden sein, wobei in der resultierenden Dispersion die bioziden Eigenschaften dieser Verbindungen im wesentlichen erhalten bleiben.

Als übliche kationische Emulgatoren werden z.B. verwendet: Höhere primäre, sekundäre und tertiäre Fettamine und oder deren Salze. Fettaminoxethylate, quaternäre Ammoniumsalze von Fettaminoxethylaten oder tertiären Alkylaminen und quaternären Alkylammoniumverbindungen auf Fettaminbasis.

Als übliche kationische Schutzkolloide werden gegebenenfalls z.B. verwendet: Polymere mit Amino-oder

Ammoniumgruppen, wie z.B. kationischer Polyvinylalkohol, kationische Polysaccharide iz.B. kationische Stärke. Chitosan) und kationische Polyelektrolyte (z.B. Poly-Ballyldimethylammoniumchiorid). Diese als Dispersionsstabilisatoren dienenden Emulgatoren und Schutzkolloide können einzeln oder in Kombination eingesetzt werden, wobei zwecks Erzielung der erforderlichen Feinteiligkeit der Dispersion jedoch der Anteil der kationischen Emulgatoren stets überwiegen sollte. Daneben können bei der Emulsionspolymerisation auch nichtionische und oder amphotere tensioaktive Verbindungen mitverwendet werden. Bevorzugt können die kationischen Ausgangsdispersionen gegebenenfalls z.B. 0 bis 2.5 Gew.-3. kationische Schutzkolloide. 0.1 bis 5 Gew.-3. kationischen Emulgator und 0 bis 2 Gew.-3. weitere tensioaktive Verbindungen enthalten, jeweils bezogen auf den Polymerisatanteil in der Dispersion.

b) Das Vorhandensein kationischer Comonomereinheiten in Dispersionspolymerisaten, wie sie bei der Emulsionscopolymerisation unter Mitverwendung von kationischen Comonomeren üblicherweise erhalten werden. Geeignete kationische Comonomere sind vorzugsweise a.3-ethylenisch ungesättigte copolymerisationsfähige Verbindungen, die primäre, sekundäre oder tertiäre Aminogruppen enthalten, wie z.B. Dimethylaminoethylmethacrylat. Dimethylaminoneopentylacrylat. Dimethylaminopropylmethacrylat. tert.-Butylaminoethylmethacrylat u.a., bzw. deren organische oder anorganische Salze, und oder Alkylammo-Trimethylammoniumethylmethacrylat-chlorid. z.B. niumverbindungen. Methacrylamidopropyltrimethylammonium-chlorid. Diallyl-Acetamidodiethylaminoethylacrylat-chlorid. dimethylammonium-chlorid u.a.. Zur Stabilisierung der Dispersion genügen im allgemeinen vorzugsweise 0.1 bis 20 Gew.-%, insbesondere 0.1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmonomerenmenge, an kationischen Comonomeren, wobei bei den letzteren der Anteil an quaternisierten Verbindungen dann überwiegen sollte, wenn bei der Herstellung der Dispersionen auf Emulgatoren und oder Schutzkolloide verzichtet wird. Um jedoch zu den anwendungstechnisch vorteilhaften feinteiligen Dispersionen zu gelangen, werden zur Herstellung von kationische Monomereinheiten enthaltenden Dispersionscopolymerisaten durch Emulsionspolymerisation vorzugsweise nichtionische Emulgatoren und gegebenenfalls Schutzkolloide eingesetzt, und zwar in einer Konzentration von vorzugsweise 0.01 bis 10 Gew.-% Emulgator, insbesondere 0.01 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmonomerenmenge. In solchen Fällen kann der kationische Comonomerenanteil mit Aminogruppen größer sein als derjenige mit quaternisierten Verbindungen, und die Gesamtkonzentration an kationischen Comonomeren beträgt dann vorzugsweise 0.1 bis 5 Gew.-%. bezogen auf die Gesamtmonomerenmenge.

Eine bevorzugte Ausführungsform der Erfindung besteht darin, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen Dispersionspolymerisate enthalten, die in Abwesenheit von kationisch-tensioaktiven bioziden
Verbindungen bzw. von kationischen Emulgatoren, insbesondere von bioziden Verbindungen der Formel (I)
und/oder (II), durch Emulsionspolymerisation hergestellt worden sind und deren Makromoleküle Monomereinheiten (berechnet in Gew.-%, bezogen auf das Polymerisat) aus folgenden Monomergruppen einpolymerisiert enthalten:

30

a) 80-99 Gew.-% ethylenisch ungesättigte Monomere aus der Gruppe Vinylester, (Meth-)Acrylester. Vinylaromaten, Vinylchlorid. Ethylen.(Meth-)Acrylnitril, Diester von Maleinsäure und oder Fumarsäure.

b) 0-19.5 Gew.-% ethylenisch ungesättigte hydrophile Monomere mit einer oder mehreren funktionellen Gruppen wie -OH, -COOH, -CONR'R², wobei R' und R² gleich oder verschieden sein können und für H oder -CH $_2$ OR mit R = H oder (C $_1$ -C $_2$)-Alkyl stehen, und

c) 0.5-20 Gew.-% Amino-und/oder Ammoniumgruppen enthaltende ethylenisch ungesättigte Monomere, von denen mindestens 5 % eine quaternäre Ammoniumgruppe enthalten.

Kationische Dispersionen, die gegeberienfalls durch Emulsionspolymerisation mit kationischen Comonomeren unter zusätzlicher Mitverwendung von kationischen Emulgatoren hergestellt worden sind, sind nicht erfindungsgemäß und liegen außerhalb des Anmeldungsgegenstandes.

Bei der Herstellung der erfindungsgemäß zu verwendenden Dispersionen durch Emulsionspolymerisation werden als nichtkationische Monomerkomponenten bevorzugt copolymerisationsfähige, ethylenisch ungesättigte Verbindungen eingesetzt, wie sie auch zur Herstellung herkömmlicher Bindemitteldispersionen eingesetzt werden können, wie Vinylester von (C·-C·3)-Carbonsäuren, z.B. Vinylacetat, Vinylpropionst, Vinylversatat, Vinyllaurat, Vinylstearat; (Meth-)Acrylester von (C·-C·3)-Alkoholen, z.B. Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, Ethylacrylat, Isobutylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat; Vinylaromaten wie. Styrol, Vinyltoluol; Vinylchlorid, Ethylen, (Meth-)Acrylnitril, Diester von Maleinsäure und oder Fumaisäure. Die Monomeren können sowohl einzeln als auch in Mischung verwendet werden. Vorzugsweise werden diejenigen Monomeren eingesetzt, die zu verseifungsbeständigen und stabilen Dispersionspolymerisaten führen. Üblicherweise richtet man sich bei der Auswahl der Monomeren bzw. deren Mischungsverhältnissen nach den gewünschten anwendungstechnischen Eigenschaften der Dispersion, wobei zu deren Einstellung die dem Fachmann bekannten üblichen Auswahlkriterien Geltung finden können. Insbesondere sollte die

minimale Filmoildungstemperatur (MFT) der kunststondispersionen ditternatio des Bereichs der vorgesehenen Anwendungstemperaturen. In vorzugsweise zwischen 0 und 80°C, insbesondere zwischen 0 und 40°C, liegen. Werden Polymerisate mit harterer Einstellung verwendet, so können zum Erreichen der erforderlichen MFT Filmoildungshilfsmittel oder äußere Weichmacher eingesetzt wirden. Sind solche Zusätze nicht erwünscht, so sollte die MFT der kationischen Dispersion vorzugsweise im Bereich von 0 bis 25°C liegen. Folgende Monomerkombinationen eignen sich in Kombination mit kationischen Monomeren oder aber in Kombination mit kationischen Emulgatoren und gegebenenfalls Schutzkolloiden z.B. ganz besonders in den nachstehend angegebenen Gewichtsverhältnissen (GT = Gewichtsteile) für die Herstellung wäßriger kationischer Dispersionen im Sinne der Erfindung:

Butylacrylat Methylmethacrylat 10-90 GT 90-10 GT

Butylacrylat Styrol 10-90 GT 90-10 GT

Oktylacrylat Methylmethacrylat 5-80 GT 95-20 GT

Oktylacrylat Styrol 5-80 GT 95-20 GT

Vinylacetat Butylacrylat 40-80 GT 60-20 GT

Vinylacetat Vinylversatat 50-80 GT 50-20 GT

Hinsichtlich des Eigenschaftsbildes der erfindungsgemäß zu verwendenden kationischen Polymerisatdispersionen kann es in manchen Fällen vorteilhaft sein, bei der Emulsionscopolymerisation noch weitere Comonomere zu verwenden, und zwar z.B. ethylenisch ungesättigte hydrophile Verbindungen mit einer oder mehreren funktionellen Gruppen wie -OH, -COCH, -CONR*R², wobei R² und R² gleich oder verschieden sein können und für H oder -CH²OR mit R = H oder (C·-C³)-Alkyl stehen. Comonomere dieser Art werden gegebenenfalls in Mengen von vorzugsweise 1 bis 20 Gew.-%, insbesondere 1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Monomerenmenge, eingesetzt.

Bevorzugte Verbindungen aus dieser Gruppe sind z.B. Hydroxyethylmethacrylat. Hydroxypropylmethacrylat, Polyhydroxypropylmethacrylat, Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, Polyhydroxypropylacrylat, Methacrylsäure, Acrylsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Itakonsäure sowie die Halbester der drei letzteren Verbindungen, Methacrylamid, Acrylamid, N-Methylolmethacrylamid, N-Methylolacrylamid, Vinylpyrrolidon,

Bei der Verwendung von ungesättigten Carbonsäuren ist es wichtig, daß deren Anteil 5 Gew.-% nicht übersteigt und vorzugsweise im Bereich zwischen 0 und 2 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge allor Monomeren, liegt, Darüber hinaus darf das Zeta-Potential der resultierenden Dispersion keinesfalls in den negativen Bereich fallen.

Zur Einstellung der gewünschten Feinteiligkeit der Dispersion (mittlere Partikelgröße vorzugsweise 0.02 bis 0.5 µm, besonders bevorzugt 0.05 bis 0.2 µm, insbesondere 0.08 bis 0.15 µm) werden bei der Emulsionspolymerisation vorzugsweise kationische und oder nichtionische und oder amphotere tensioaktive Emulgatoren in einer Menge von 0.1 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0.1 bis 10 Gew.-%, insbesondere 1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Monomerenmenge, in üblicher Weise verwendet. Es hat sich gezeigt, daß die in den kationischen Dispersion erfindungsgemäß benötigten Mengen dieser Emulgatoren die Wasserfestigkeit von Beschichtungen, Ausrüstungen, Grundierungen und Imprägnierungen überraschenderweise nicht nachteilig beeinflussen.

Als Emulgatoren kommen bevorzugt übliche nichtionische Tenside, z.B. aus der Gruppe der Umsetzungsprodukte von aliphatischen, cycloaliphatischen, araliphatischen, aliphatischaromatischen, aromatischen Carbonsäuren, Alkoholen, Phenolen, Aminen mit Epoxiden, wie z.B. Ethylenoxid, sowie Blockcopolymerisate aus verschiedenen Epoxiden, wie z.B. Ethylenoxid und Propylenoxid, zur Anwendung. Weitere bevorzugte Emulgatoren sind z.B. primäre, sekundäre und tertiäre Fettamine in Kombination mit organischen oder anorganischen Säuren sowie außerdem tensioaktive quaternäre Alkylammoniumverbindungen. Darüber hinaus können in manchen Fällen auch amphotere Tenside mit zwitterionischer Struktur, beispielsweise vom Betaintyp, wie z.B. Alkylamidopropylbetaine, vorteilhaft sein. Die genannten Emulgatoren können sowohl einzeln als auch in Kombination untereinander oder miteinander in üblicher Weise verwendet werden. Auch anionische Emulgatoren können in begrenzter Menge bei der Emulsionspolymerisation anwesend sein. Vorzugsweise werden jedoch keine anionischen Emulgatoren verwendet. Bei ihrer Verwendung darf ihr Gehalt gegebenenfalls aber lediglich solchermaßen sein, daß die Dispersionsstabilität keine Störungen erleidet, und die Dispersionspartikel dürfen nicht zu einem negativen Zeta-Potential umgeladen werden

Gegebenenfalls können bei der Herstellung der kationischen Dispersionen auch bekannte Schutzkolloide mitverwendet werden, und zwar bevorzugt solche auf der Basis von hochmolekularen organischen Verbindungen, die wasserlöslich oder wasserdispergierbar sind, dabei im wesentlichen keine oder keine ausgeprägte Grenzflächenaktivität entfalten und ein ausgeprägtes Dispergiervermögen besitzen. Bevorzugte Schutzkolloide sind solche von nichtionogener oder kationischer Struktur, wie z.B. Zelluloseäther.

Polyvinylaikonole Polysaccharide. Polyviny pyrrolidone, wobei diese Verbindungen devorzugt durch Aminot-gruppen oder quaternäre Ammoniumgruppen substituiert sein konnen. Die letzteren Gruppen können z.B. durch Substitution mittels Kationisierungsreagenzien, wie z.B. Glycidyltrimethylammoniumchlorid, in die zugrundeliegenden Makromoleküle eingeführt werden. Kationische Polyvinylaikonole können z.B. auch durch Verseifen entsprechender amino-und oder ammoniumgruppenhaltiger Vinylacetatoopolymerisate erhalten werden. Die zu verwendenden Schutzkolloidmengen richten sich nach den gewünschten Dispersionseigenschaften, insbesondere der Feinteiligkeit der Dispersionspartikel. Höhere Schutzkolloidmengen wirken der gewünschten Feinteiligkeit der Dispersion im allgemeinen entgegen. Bevorzugt werden daher bei der Emulsionspolymerisation, wenn überhaupt, gegebenenfalls Schutzkolloidmengen zwischen 0 und 5 Gewisch, insbesondere zwischen 0.1 und 2 Gewische auf die Gesamtmonomerenmenge, verwendet.

Zur Auslösung der Polymerisation bzw. Copolymerisation können alle in der Emulsionspolymerisation üblichen, vorzugsweise wasserlöslichen, und Radikalketten initiierenden Systeme, die auch anionischer Natur sein können, verwendet werden. Bevorzugte Initiatoren sind z.B. 2.2'-Azobis(2-amidinopropan)-dihydrochlorid. 2.2'-Azobis(N.N'-dimethylenisobutyramidin)-dihydrochlorid. 4.4'-Azobis-(4-cyanovaleriansäure), H₂O₂, t-Butylhydroperoxid, Persulfate wie Ammoniumpersulfat. Natriumpersulfat. Kaliumpersulfat, Redox-Systeme wie H₂O₂ und Ascorbinsäure. Peroxide und mehrwertige Metallsalze, t-Butylhydroperoxid und Rongalit, wobei Redox-Systeme vor allem zur Senkung des Restmonomerengehaltes in der Nachreaktionsphase der Polymerisation vorteilhaft sein können, ferner energiereiche Strahlung sowie übliche Photoinitiatoren.

Zur Molekulargewichtssteuerung können bei der Emulsionspolymerisation auch übliche Regler, wie z.B. Merkaptane oder Halogenkohlenwasserstoffe zur Mokekulargewichtserniedrigung, oder aber, gegebenenfalls bis zu 5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmonomerenmenge, mehrfach ethylenisch ungesättigte oder mehrfachfunktionelle und zur Vernetzung befähigte Verbindungen, wie z.B. Divinylbenzol. Ethylenglykoldimethacrylat, Ethylenglykoldiacrylat, Butandioldimethacrylat, Butandioldiacrylat, Triallylcyanurat, Melamin, Isocyanatoethylmethacrylat zur Molekulargewichtserhöhung verwendet werden.

Die wäßrigen kationischen feinteitigen Kunststoffdispersionen werden für die erfindungsgemäße Anwendung als biozides Ausrüstungsmittel bzw. Bindemittel bzw. Grundierungs-oder Imprägnierungsmittel zunächst auf den erfindungsgemäßen Gehalt an bioziden kationisch-tensioaktiven Verbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II), gebracht, im allgemeinen durch Einmischen wäßriger Verdünnungen dieser bioziden Verbindungen, falls diese nicht bereits bei der Emulsionspolymerisation als Emulgator in der für die erfindungsgemaße biozide Wirksamkeit erforderlichen Menge eingesetzt worden sind, und es wird der Feststoffgenalt der Dispersionen vorzugsweise auf Werte von 3 bis 40 Gew.-%, insbesondere 5 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die Dispersion, eingestellt. In diesen bevorzugten Feststoffkonzentrationsbereichen besitzen die bioziden kationischen Dispersionen eine niedrige Viskosität und ein hohes Eindringvermögen in poröse Substrate sowie ein gutes Filmbildevermögen und ein gutes adhesives Bindevermögen; sie entwickeln praktisch keinen störenden Schaum und lassen sich sehr vorteilhaft verarbeiten. Die Dispersionen besitzen eine sehr gut Stabilität, auch bezüglich der Konstanz ihrer Teilchengrößenverteilung.

Die Kationenaktivität der kationischen Dispersionen steigt im allgemeinen mit steigendem Gehalt an kationisch tensioaktiven Verbindungen. Die Messung der Kationenaktivität kann z.B. titrimetrisch in bekannter Weise erfolgen (vgl. W. Schempo und H.T. Trau, Wochenblatt für Papierfabrikation 19, 1981, S. 726-732, oder J.P. Fischer und K. Lähr, Organic Coatings Science Technology, Vol. 8, S. 227-249, Marcel Dekker, Inc., April 1986).

Die kationischen Ausgangsdispersionen besitzen im allgemeinen eine Kationenaktivität zwischen 1.5 und 600 umol pro g Feststoff, vorzugsweise zwischen 1.5 und 150 umol g Feststoff. Nach erfolgter Zugabe der bioziden kationisch-tensioaktiven Bestandteile, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II), wobei die Zugabe entweder bereits als Emulgator bei der Emulsionspolymerisation und oder nachträglich durch Einmischen in die fertige kationische Dispersion in erfindungsgemäßen Mengen erfolgen kann, besitzen die erfindungsgemäß zu verwendenden bioziden kationischen Dispersionen im Ellgemeinen eine Gesamtkationenaktivität im Bereich von 1.5 bis 600 umol g Feststoff, vorzugsweise entfallen 5 bis 95 % der Gesamtkationenaktivität erfindungsgemäßer biozider kationischer Dispersionen auf biozide kationische Verbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II). Es hat sich ferner gezeigt, daß vergleichbare Mengen biozider Verbindungen der Formel (I) und oder (III) in den erfindungsgemäßen bioziden kationischen Dispersionen eine stärkere und effektivere biozide Wirksamkeit entfalten können, wenn sie einer fertigen kationischen Dispersion nachträglich zugemischt wurden, anstatt sie bereits bei der Emulsionspolymerisation als Emulgator in die Dispersionen ist neben

der Höhe des durch das kationische Biozid z.B. der hormel (I) oder (II) bedingten Nationenaktivitatsanteils u.a. außerdem auch das jeweinge spezifische biozide Wirkungsspektrum der einzelnen verwendeten Verbindungen der Formel (I) und oder (II) bzw. der Anteil solcher Verbindungen in Gemischen biozider kationisch-tensioaktiver Wirkstoffe.

Bekanntlich können verschiedene Biozide beispielsweise der Formel (I) oder (II) z.B. stärker lungizid oder stärker algizid oder stärker bakterizid wirken als andere biozide Verbindungen der Formel (I) oder (II).

Bei denjenigen erfindungsgemäßen bioziden kationischen Dispersionen, die bevorzugt zur Herstellung von fungiziden und algiziden Beschichtungen bzw. Grundierungen oder Putzen eingesetzt werden, kann die Gesamtkationenaktivität vorzugsweise im Bereich von 10 bis 75 umcl g Feststoff liegen, wobei b vorzugt 50 bis 95 % dieser Gesamtkationenaktivität von Verbindungen der Formel (I) und oder (II) herrühren sollten.

Bei denjenigen bioziden kationischen Dispersionen, deren Ausgangsdispersion durch Emulsionspolymerisation in Abwesenheit von bioziden kationischen Emulgatoren, insbesondere solchen der Formel (I) und oder (II), hergestellt und die letzteren dann der fertigen kationischen Ausgangsdispersion nachträglich zugemischt wurden, kann die Gesamtkationenaktivität der erfindungsgemäßen Dispersion vorzugsweise um 5 bis 300 umol g Feststoff, insbesondere 15 bis 150 umol g Feststoff, über dem Kationenaktivitätswert der kationischen Ausgangsdispersion liegen.

Bei den erfindungsgemaß verwendbaren bioziden kationischen Dispersionen bleiben alle wesentlichen vorteilhaften Eigenschaften, wie sie von kationischen Kunststoffdispersionen bekannt sind, erhalten, z.B. ihr einfache Herstellbarkeit und unproblematische Handhabung, ihre Unbrennbarkeit. Ungiftigkeit und Umweltfreundlichkeit. Die biozide Wirksameit der Verbindungen der Formel (I) und oder (II) wird durch die Gegenwart der Dispersionspolymerisatbestandteile praktisch nicht beeinträchtigt und die letzteren verringern außerdem u.a. wegen ihrer guten Verträglichkeit mit den bioziden Wirkstoffen deren Auswaschbarkeit und verlängern dadurch die Wirkungsdauer. Da die erfindungsgemäßen bioziden wäßrigen Dispersionen vorzugsweise keine weiteren Lösungsmittel enthalten, sind sie wegen ihrer toxikologischen Unbedenklichkeit und ihrer weitgehenden Geruchsneutralität besonders auch für Anwendungen in Innenräumen geeignet.

Die Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele näher erläutert.

Beispiel 1

30

In einem 2 I Rührreaktor werden 1179.7 g entsalztes Wasser. (E-Wasser). 4.88 g Laurylpyridiniumch-lorid (LPC) (= 0.7 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmonomerenmenge) sowie 10 % einer Mischung aus 439.8 g Butylacrylat (BA), 243.8 g Methylmethacrylat (MMA) und 9.75 g Hydroxyethylmethacrylat (HEMA) vorgelegt und auf 80°C erwärmt. Nach Zugabe von 1.95 g 4.4'-Azo-bis-(4-cyanovaleriansäure) (AVS) als Initiator wird 15 Minuten vorpolymerisiert. Anschließend wird der Rest der Monomerenmischung innerhalb von 2 Stunden zudosiert. Nach Zugabe von 0.49 g AVS wird 1 Stunde bei 80°C nachreagieren lassen und die Dispersion auf Raumtemperatur abgekühlt. Man erhält eine feinteilige kationische und erfindungsgemäß biozide Dispersion mit einer Kationenaktivität von 12 μmol·g Feststoff (FS), gemessen bei pH 7, einem mittleren Teilchendurchmesser von 0.268 μm und einem FS-Gehalt von 29.5 Gew.-%. Der pH-Wert der Dispersion liegt bei 3.1.

Beispiel 2

Beispiel 1 wird wiederholt mit der Abänderung, daß zusätzlich 9.75 g Methacrylamidopropyltrimethy-lammoniumchlorid (MAPTAC) in die Vorlage gegeben werden und daß anstelle von 4.88 g LPC 4.88 g iso-Tridecylalkoholpolyglykolether (mit 15 Ethylenoxideinheiten (= 15 AeO)) als Emulgator eingesetzt werden. Man erhält eine feinteilige kationische Dispersion mit einem mittleren Teilchendurchmesser von 0.186 µm. einer Kationenaktivität von 8 µmol g FS. gemessen bei pH 7. und einem FS-Gehalt von 29.3 Gew.-%. Dir so erhaltenen kationischen Ausgangsdispersion werden anschließend 1 Gew.-%. bezogen auf den FS-Gehalt der Dispersion. Stearyldimethylbenzylammoniumchlorid (SDMBAC) zugesetzt und gut eingemischt, wonach die resultierende kationische und erfindungsgemäß biozide Dispersion eine Kationenaktivität von 31 µmol g FS. gemessen bei pH 7. besitzt. Der pH-Wert der Dispersion liegt bei 3.2.

Beispiel 3

Beispiel i wird wiederholt mit der Abänderung, daß anstelle von 4 88 g LPC 4.88 g Stearyldimethylbenzylammoniumchlorid (SDMBAC) als Emulgator eingesetzt werden. Die physikalisch-chemischen Kennzanlen der resultierenden und erfindungsgemäß bioziden Dispersion sind im wesentlichen identisch mit denen des Beispiels 1. Der pH-Wert der Dispersion liegt bei 3.2. Die Kationenaktivität beträgt 17 umol g FS.

ଞିଜାୟହାନା ଏ

10

Beispiel 1 wird wiederholt mit der Abänderung, daß anstelle von 4.88 g LPC 4.88 g Didecyldimethylam-moniumchlorid (DDDMAC) als Emulgator eingesetzt werden. Die physikalisch-chemischen Kennzahlen der resultierenden und erfindungsgemäß bioziden Dispersion sind im wesentlichen identisch mit denen des Beispiels 1. Die Kationenaktivität beträgt 35 umol g FS. Der pH-Wert der Dispersion liegt bei 3.1.

15

Beispiel 5

Beispiel 2 wird wiederholt mit der Abänderung, daß der erhaltenen kationischen Ausgangsdispersion anstelle von 1 Gew.-% SDMBAC 1 Gew.-%, bezogen auf den FS-Gehalt der Dispersion. Didecyldimethylammoniumchlorid (DDDMAC) zugesetzt und gut eingemischt werden. Die physikalisch-chemischen Kennzahlen der resultierenden und erfindungsgemäß bioziden Dispersion sind im wesentlichen identisch mit denen des Beispiels 2. Der pH-Wert der Dispersion liegt bei 3.1. Die Kationenaktivität beträgt 36 umol g

25

Beispiel 6

Beispiel 2 wird wiederholt mit der Abänderung, daß der erhaltenen kationischen Ausgangsdispersion anstelle von 1 Gew.-% SDMBAC 1 Gew.-% bezogen auf den FS-Gehalt der Dispersion. Laurylpyridiniumchlorid (LPC) zugesetzt und gut eingemischt verden. Die physikalisch-chemischen Kenndaten der resultierenden und erfindungsgemäß bioziden Dispersion sind im wesentlichen identisch mit denen des Beispiels 2. Die Kationenaktivität beträgt 22 umol.g FS. Der pH-Wert der Dispersion liegt bei 3.1.

35

Vergleichsbeispiel 1

Als Vergleich wird eine übliche anionische feinteilige Polymerisatdispersion, hergestellt nach DE-PS 25 31 895. Beispiel 1, mit 34,6 Gew.-% FS, einem mittleren Teilchendurchmesser von 0,047 um und ohne Gehalt an kationischem biozidem Wirkstoff für die nachstehend beschriebenen vergleichenden Prüfungen verwendet. Die Dispersion wird mit wäßrigem Ammoniak auf pH 8 eingestellt.

Anwendungsprüfungen

45

Eine Beurteilung der erfindungsgemäßen Dispersionen auf ihre biozide Wirksamkeit kann in der Weise erfolgen/daß man Proben aus getrocknetem üblichem Fassadenputz auf Kunststoffdispersionsbasis sowie Proben aus getrockneter üblicher Anstrichfarbe auf Kunststoffdispersionsbasis vergleichsweise mit jeweils einer der erfindungsgemäßen bioziden Dispersionen der Beispiele 1 bis 6 bzw. als Vergleich mit der nicht erfindungsgemäßen Dispersion des Vergleichsbeispiels 1 grundiert, die Proben nach dem Trocknen auf mikrobiell infizierte Agar-Agar-Nährböden legt und die biozide Wirksamkeit, insbesondere gegen Pilze und Algen, beobachtet. Im einzelnen kann dabei wie folgt verfahren werden.

Papierrundfilter von 5.5 cm Durchmesser werden mit einer Fassadenputzzubereitung (Kratzputz), die gemäß der nachstehend aufgeführten Fassadenputzrezeptur 1 ohne die Mitverwendung von Konservierungsmitteln hergestellt worden ist, ca. 3 mm dick beschichtet und die beschichteten Prüfkörper 14 Tage bei Raumtemperatur an der Luft getrocknet.

In analoger Weise wie bei der Fassadenputzprüfkörperherst Illung werden Papierrundfilter von 5.5 cm Durchmesser mit einer Dispersionsfarbe, die gemäß der nachstehend aufgeführten Dispersionsfarbenrezep-

tur 1 ohne die Mitverwendung von Konservierungsmitteln hergesteilt worden ist, da. 0.3 mm dick caschichtet und die beschichteten Prüfkörper 14 Tage bei Raumtemperatur an der Luft getrocknet.

Die getrückneten Fassadenputz-bzw. Anstrichprüfkörper werden anschließend durch Naßauftrag einer mit Wasser 1:1 verdünnten erfindungsgemaßen bioziden Dispersion der Beispiele 1 bis 6 bzw. der nicht erfindungsgemäßen Dispersion des Virgleichsbeispiels 1 grundlert und die grundlerten Prüfkörper erneut 14 Tage bei Raumtemperatur an der Luft getrocknet. Mit den solchermaßen behandelten und getrockn ten Prüfkörpern werden die nachstehend beschriebenen biologischen Hemmtests auf entsprechend mikrobiell infizierten Agar-Agar-Nährböden durchgeführt.

Passadenputzrezeptur 1

Heißer Fassadenputz^a) (Kratzputz) auf Kunststoffdispersionsbasis für Außen- und Innenanwendung

15	Bestandteile	Gewichtsteile
20	Wäßrige Copolymerisatdispersion auf Basis Vinylacetat/Vinylversaticester 70/30, 50 Gew% Feststoffgehalt	180,0
	Ammoniak konz. (25 gew%ig, wäßrig)	0,5
25	2 gewKige wäßrige Lösung von Methyl- hydroxyethylcellulose (Tylose MH 6000 K)	30,0
30	10 gew%ige wäßrige Polyphosphatlösung (Calgon N)	2,0
	Entschäumer (Nopco 8034)	.2,0
	Titandioxidpulver (Kronos RNCX)	45,0
J5	Calciumcarbonat, bestehend aus Omya Durcal, 40 µm Korngröße Omya Durcal, 130 µm Korngröße Omya Granicalcium, 0,35-0,7 mm Korngröße Omya Granicalcium, 1-2 mm Korngröße	150,0 170,0 100,0 300,0
- 0	Testbenzin	12,5
	Butyldiglykolacetat	· 3,0
45	Dibutylphthalat	3,0

⇔)

Die Rezepturbestandteile werden in der üblichen
Reihenfolge gleichmäßig zu einer anwendungsfertigen
Fassadenputzzubereitung vermischt und zur Herstellung
der benötigten Prüfkörper unmittelbar auf Fapierrundfilter
aufgetragen.

Disporsions larbenre leave of the Ausen- und Innenantendung

	Bestandteile	Gewichtsteile		
10	Wasrige Copolymerisatdispersion auf Basis Vinylacetat/Vinylversaticester 70/30, 50 Gev% Feststoffgehalt	340,0		
15	Ammoniak konz. (25 gew%ig, wäßrig)	1,0		
	2 gevKige wäßrige Lösung von Methyl- hydroxyethylcellulose (Tylose MH 2000 K)	85,0		
20	10 gew%ige wäßrige Polyphosphatlösung (Calgon N)	7,0		
	Entschäumer (Nopco 8034)	3,5		
25	Titandioxidpulver (Kronos PNCX)	135,0		
	Calciumcarbonat, bestehend aus Omya Durcal, 5 µm Korngröße Omya Calibrite SL	114,0 170,0		
30	Aluminiumsilikat (China Clay B)	40,0		
	Magnesiumsilikat (Micro-Talc A.T.1)	17,0		
	Tasser	63,0		
J 5	Testbenzin	12,0		
	Butyldiglykolacetat	5,0		
10	Dibutylphthalat	5,0		

Die Rezepturbestandteile werden in der üblichen Reihenfolge gleichmäßig zu einer anwendungsfertigen Dispersionsfarbe vermischt und zur Herstellung der benötigten Prüfkörper unmittelbar auf Papierrundfilter aufgetragen.

Biologischer Hemmtest

50

Die vorstehend beschriebenen grundierten und getrockneten Prüfkörper werden mittels UV-Licht keimfrei gemacht und in Petrischalen auf Agar-Agar-Nährböden aufgelegt, die mit Pilzen (Aspergillus Niger) bzw. mit Algen (Chlorella Pyrenoidosa) beimpft worden sind.

Die mit Pilzen beimpften Proben werden im Brutschrank bei 29°C und 70 % rel. Luftfeuchte 8 Tage gelagert und das Pilzwachstum anschließend nach folgender Bewertungsskala 1 bis 4 beurteilt:

- 1 # Prottecroer nicht bewachsen; keine mennichung im Agarthyai
- 2 = Prülkörper gering bewachsen (unter 10 %)
- 3 = Prüfkörper deutlich bewachsen (unter 30 %)
- 4 = Prüfkörper stark bewachsen (über 30 %)

Die mit Algen beimpften Proben werden bei Raumtemperatur (20°C) auf einem Labortisch unter künstlicher Belichtung (zur Aktivierung der Photosynthese) 14 Tage stehen gelassen und das Algenwachstum anschließend nach folgender Bewertungsskala 0 bis 4 beurteilt:

- 0 = Prüfkörper nicht bewachsen
- 1 = Prüfkörper gering bewachsen
- 2 = Prüfkörper deutlich bewachsen
 - 3 = Prüfkörper stark bewachsen

25

J5

55

4 = Prüfkörper sehr stark bewachsen.

In einem weiteren Test werden die weiter oben beschriebenen grundierten und getrockneten Prüfkörper zunächst 24 Stunden in fließendem Wasser gewässert, anschließend erneut getrocknet, mittels UV-Licht keimfrei gemacht und in Petrischalen auf Agar-Agar-Nährböden aufgelegt, die mit Pilzen (Aspergillus Niger) bzw. mit Algen (Chlorella Pyrenoidosa) beimpft worden sind. Die Bebrütung und anschließende Beurteilung der Proben in den Petrischalen erfolgt in analoger Weise wie vorstehend bei den nicht gewässerten Proben beschrieben.

Die Ergebnisse sind in der Tabelle 1 zusammengefaßt wiedergegeben. Es ist dabei insbesondere bemerkenswert, daß die erfindungsgemäß konservierten Proben durch Wässerung ihre pilzhemmende Wirkung praktisch nicht einbüßen und außerdem vergleichsweise zu Proben, die mit üblichen Dispersionen gemäß dem Vergleichsbeispiel 1 grundiert worden sind, ein unerwartet gutes Hemmverhalten zeigen.

Tabelle 1:

Biologischer Hemmitest an erfindungsgemäß konservierten Passadenputz- und Dispersionsfarben-Prüfkörpern.

†C

Bewertung der infizierten und bebrüteten Proben (Pilze: 1 = kein Bewuchs, 4 = starker Bewuchs; Algen: 0 = kein Bewuchs, 4 = stark r Bewichs) a) Nicht gewäßserte Prüfkörper b) Gewäßserte Prüfkörper	Algen (c' a)	00	0 3	0 3	0 0 5 5	0 1	0 2 0 2	0 4 4
vertung der infizierten Pilze: i = kein Bewuchs, Algen: O = kein Bewuchs, Nicht gewässerte Prüfkö Gewässerte Prüfkörper	Pi1ze b)						44	44
Bewertung (Pilze: Algen: a) Nicht b) Gewäß	P11 a)	2 2	·				ĸĸ	44
Fassadenputzprüfkörper (F) bzw. Dispersionsfarbenprüfkörper (D), grundiert mit Dispersion aus Beispiel Nr. 1 bis 6 bzw.Vergleichsbeispiel 1		Beispiel † (P) Beispiel † (D)	Beispiel 2 (F) Beispiel 2 (D)	Beispiel 3 (P) Beispiel 3 (D)	Betaptel 4 (P) Betaptel 4 (D)	Beispiel 5 (P) Beispiel 5 (D)	Beispiel 6 (P) Beispiel 6 (D)	Vergleichabeispiel 1 (P) Vergleichabeispiel 1 (D)

- 1. Verwendung von feinteiligen wäßrigen kationischen Kunststoffdispersionen als biozide Ausrüstungsmittel für mikrobengefährdete Substrate, dadurch gekennzeichnet, daß die Kunststoffdispersionen kationische Dispersionen sind, die biozide kationisch-tensioaktive quaternäre organische Ammonium-verbindungen enthalten.
- 2. Ausführungsform nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß die kationischen Kunststoffdisp r-sionen biozide kationisch-tensioaktiv quaternäre organische Ammoniumverbindungen der Form I (I) und oder (II).

R¹ OH3 R² R³ RO (II); OP R¹ AO (II

WOIIN

10

55

20 R' = (C3-C-3)-Alkyl oder -Alkenyl.

R² = (C₈-C₋₃)-Alkyl oder -Alkenyl, Aryl. (C₇-C₋₃)-Aralkyl, wobei die aromatischen Ringe zusätzlich substituiert sein können, vorzugsweise durch Chlor und oder Brom.

R³ = (C·-C₄)-Alkyl, vorzugsweise Methyl, oder den Rest -(CH₂-CHR-O)_n-R³, worin n eine Zahl von 1-20. R⁴, R⁵ die gleich oder verschieden sein können. H und oder (C·-C₄)-Alkyl, R⁴ vorzugsweise H oder Methyl und R³ vorzugsweise H bedeuten, und

A = ein Anion einer organischen oder anorganischen Säure bedeutet, enthalten.

- 3. Ausführungsform nach Anspruch 1 und oder 2. dadurch gekennzeichnet, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen als Ausrüstungsmittel für den Holzschutz, für Dispersionsanstriche, für Kunststoffputze bzw. Kunstharzputze und oder zur Herstellung von Holzschutzmitteln. Dispersionsanstrichmitteln. Kunststoffputzen bzw. Kunstharzputzen verwendst werden.
- 4. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3. dadurch gekennzeichnet, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen 0,1 bis 20 Gew.-°. vorzugsweise 0,1 bis 10 Gew.-°. insbesondere 0,1 bis 3 Gew.-°. bezogen auf das Dispersionspolymerisat, einer oder mehrerer biozider kationisch-tensioaktiver quaternärer organischer Ammoniumverbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II), enthalten.
- 5. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4. dadurch gekennzeichnet, daß der mittlere Teilchendurchmesser des Dispersionspolymerisats in den Dispersionen 0.02 bis 0.5 µm. vorzugsweise 0.05 bis 0,2 µm. insbesondere 0.08 bis 0,15 µm. beträgt.
- 6. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5. dadurch gekennzeichnet, daß der Feststoffgehalt der bioziden kationischen Kunststoffdispersionen 3 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die Dispersion, beträgt.
- 7. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6. dadurch gekennzeichnet, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen eine Kationenaktivität von 1.5 bis 600 umolig Feststoff, vorzugsweise 10 bis 300 umolig Feststoff, gemessen bei pH 7, besitzen.
- 8. Ausführungsform nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß 5 bis 95 % der Gesamtkationenaktivität auf biozide kationisch-tensioaktive quaternäre organische Ammoniumverbindungen, vorzugsweise biozide Verbindungen der Formel (I) und oder (II), ontfallen.
- 9. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8. dadurch gekennzeichnet, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen Dispersionspolymerisate enthalten, deren Makromoleküle Monomereinheiten (berechnet in Gew.-%, bezogen auf das Polymerisat) aus folgenden Monomergrupp n einpolymerisiert enthalten:
- a) 80-99 Gew.-% ethylenisch ungesättigte Monomere aus der Gruppe Vinylester. (Meth-)Acrylester. Vinylaromaten, Vinylchlorid, Ethylen.(Meth-)Acrylnitril, Diester von Maleinsäure und oder Fumarsäure, und
- b) 1-20 Gew.-% ethylenisch ungesättigte hydrophile Monoinere mit einer oder mehreren funktion. Illen Gruppen wie -OH. -COOH. -CONR¹N², wobei R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und für H oder -CH₂OR mit R = H oder (C·-C₃)-Alkyl stehen.

- 10. Ausführungsform nach einem oder mehreren oder Ansprüche 1 bis 3. dadurch gekennzeichnet daß die bioziden kationischen Kunststäffdispersionen Discersionspolymerisate enthalten die in Abwesenheit und kationisch-tensioaktiven bioziden Verbindungen, inshesondere von bioziden Verbindungen der Formel (I) und oder (II), wobei Formel (I) und (II) die Bedeutung wie in Ansprüch 2 haben, durch Emulsionspolymerisation hergestellt worden sind und deren Makromoleküle Monomereinheiten (berechnet in Gewiefe), bezogen auf das Polymerisat) aus folgenden Monomergruppen einpolymerisiert enthalten:
- a) 80-99.5 Gew.-% ethylenisch ungesättigte Monomere aus der Gruppe Vinylester. (Meth-)Acrylester. Vinylaromaten, Vinylchlorid, Ethylen, (Meth-)Acrylnitril, Diester von Maleinsäure und oder Fumarsäure
- b) 0-19.5 Gew.-% ethylenisch ungesättigte hydrophile Monomere mit einer oder mehreren funktioneilen Gruppen wie -OH, -COOH, -CONR'R², wobei R' und R² gleich oder verschieden sein können und für H oder -CH₂OR mit R \Rightarrow H oder (C--C₄)-Alkyl stehen, und
- c) 0.5-20 Gew.-% Amino-und oder Ammoniumgruppen enthaltende ethylenisch ungesättigte Monomere, von denen mindestens 5 % eine quaternäre Ammoniumgruppe enthalten.
- 11. Verfahren zur bioziden Ausrüstung von mikrobengefährdeten Substraten durch Beschichten. Grunrs dieren. Binden oder Verfestigen dieser Substrate mit einer Kunststoffdispersion, dadurch gekennzeichnet,
 daß man die Substrate mit bioziden, kationischen Kunststoffdispersionen nach einem oder mehreren der
 Ansprüche 1 bis 10 oder diese Dispersionen enthaltenden Mitteln behandelt.
 - 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß man Holz. Dispersionsanstriche und Kunstharzputze bzw. Kunststoffputze behandelt.
 - 13. Verfahren nach Anspruch 11 und oder 12. dadurch gekennzeichnet, daß man die Substrate mit bioziden Holzschutzmitteln. Dispersionsfarben oder Kunststoffputzen bzw. Kunstharzputzen, welche unter Mitverwendung von bioziden, kationischen Kunststoffdispersionen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 10 hergestellt worden sind, behandelt.
 - 14. Verfahren zur bioziden Ausrüstung von mikrobengefährdeten Substraten nach einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis 13. dadurch gekennzeichnet, daß man die Substrate fungizid, bakterizid und oder algizid ausrüstet.

Patentansprüche für den folgenden Vertragsstaat: ES

- 1. Verfahren zur bicziden Ausrüstung von mikrobengefährdeten Substraten durch Beschichten. Grundieren, Binden oder Verfestigen dieser Subst. ite mit einer Kunststoffdispersion, dadurch gekennzeichnet, daß man die Substrate mit feinteiligen, wäßrigen, bioziden, kationischen Kunststoffdispersionen, die biozide kationisch-tensioaktive quaternäre organische Ammoniumverbindungen enthalten, oder mit Mitteln, welche diese Dispersionen enthalten, behandelt.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß man Holz. Dispersionsanstriche und Kunstharzputze bzw. Kunststoffputze behandelt.
- 3. Verlahren nach Anspruch 1 und oder 2. dadurch gekennzeichnet, daß man die Substrate mit bioziden Holzschutzmitteln, Dispersionsfarben oder Kunststoffputzen bzw. Kunstharzputzen, welche unter Mitverwendung der bioziden, kationischen Kunststoffdispersionen hergestellt worden sinc, behandelt.
- 4. Verfahren zur bioziden Ausrüstung von mikrobengefährdeten Substraten nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3. dadurch gekennzeichnet, daß man die Substrate fungizid, bakterizid und oder algizid ausrüstet.
- 5. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4. dadurch gekennzeichnet, daß die kationischen Kunststoffdispersionen biozide kationisch-tensioaktive quaternäre organische Ammonium-verbindungen der Formel (I) und oder (II).

$$\begin{bmatrix} R^{1} & \bigcirc & \bigcirc & \\ R^{2} & \bigcirc & \bigcirc & \\ R^{3} & & & \\ \end{bmatrix} \stackrel{\bigcirc}{\mathbb{A}} \bigcirc \qquad (II); \qquad \begin{bmatrix} \bigcirc & \bigcirc & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ \end{bmatrix} \stackrel{\bigcirc}{\mathbb{A}} \bigcirc \qquad (II)$$

worin

20

30

35

40

 $R^{1} = (C_{g}-C_{g})-Alkyl oder -Alkenyl.$

 $R^2 = (C_8 - C_{-8})$ -Alkyl oder -Alkenyl, Aryl. $(C_7 - C_{-8})$ -Aralkyl, wobei die aromatischen Ringe zusätzlich substituiert sein können, vorzugsweise durch Chlor und oder Brom.

THE RESIDENCE OF THE PARTY OF T

 $R^{\pm}=(C_{+}\cdot C_{+})$ -Alkyl, vorzugsweise ivietityl, oder por mest more om om om om object of the serverse Hilbert Methyl R^{\pm} (C+CL+Alkyl) R^{\pm} (orzugsweise Hilbert Methyl)

A = ein Anion einer organischen oder anorganischen Säure bedäutet.

enthalten.

6. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5. dadurch gekennzeichnet, daß man als Ausrüstungsmittel für den Holzschutz, für Dispersionsanstriche, für Kunststoffbutze bzw. Kunstharzputze die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen als soiche und oder als Bestandteil in Holzschutzmitteln. Dispersionsanstrichmitteln, Kunststoffputzen bzw. Kunstharzputzen einsetzt.

7. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6. dadurch gekennzeichnet, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen 0.1 bis 20 Gew-%, vorzugsweise 0.1 bis 10 Gew-%, insbesondere 0.1 bis 3 Gew-% bezogen auf das Dispersionspolymerisat, einer oder mehrerer biozid r kationisch-tensioaktiver quaternärer organischer Ammoniumverbindungen, vorzugsweise Verbindungen der Formel (I) und oder (II), enthalten.

8. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7. dadurch gekennzeichnet, daß der mittlere Teilchendurchmesser des Dispersionspolymerisats in den Dispersionen 0.02 bis 0.5 µm, vorzugsweise 0.05 bis 0.2 µm, insbesondere 0.08 bis 0.15 µm, beträgt.

9. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8. dadurch gekennzeichnet, daß der Feststoffgehalt der bioziden kationischen Kunststoffdispersionen 3 bis 40 Gew. 3. vorzugsweise 5 bis

20 Gew.-%, bezogen auf die Dispersion, beträgt.

und Ri vorzugsweise H bedeuten, und

10. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9. dadurch gekennzeichnet, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen eine Kationenaktivität von 1.5 bis 600 umol g Feststoff, vorzugsweise 10 bis 300 umol g Feststoff, gemessen bei pH 7. besitzen.

11. Ausführungsform nach Anspruch 10. dadurch gekennzeichnet, daß 5 bis 95 % der Gesamtkationenaktivität auf biozide kationisch-tensioaktive quaternäre organische Ammoniumverbindungen, vorzugsweise

biozide Verbindungen der Formel (I) und oder (II), entfallen.

12. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 11. dadurch gekennzeichnet, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen Dispersionspolymerisate enthalten, deren Makromoleküle Monomereinheiten (berechnet in Gew.-%, bezogen auf das Polymerisat) aus folgenden Monomergruppen einpolymerisiert enthalten:

a) 80-99 Gew.% ethylenisch unge-ättigte Monomere aus der Gruppe Vinylester. (Meth-)Acrylester. Vinylaromaten, Vinylchlorid. Ethylen.(Meth-)Acrylnitril. Diester von Maleinsäure und oder Fumarsäure, und

b) 1-20 Gew.-% ethylenisch ungesättigte hydrophile Monomere mit einer oder mehreren funktionellen Gruppen wie -OH, -COOH, -CONR'R², wobei R' und R² gleich oder verschieden sein können und für H oder -CH₂OR mit R = H oder (C·-C₃)-Alkyl stehen.

13. Ausführungsform nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die bioziden kationischen Kunststoffdispersionen Dispersionspolymerisate enthalten, die in Abwesenheit von kationisch-tensioaktiven bioziden Verbindungen, insbesondere von bioziden Verbindungen der Formel (I) und oder (II), wobei Formel (I) und (II) die Bedeutung wie in Ansprüch 5 haben, durch Emulsionspolymerisation hergestellt worden sind und deren Makromoleküle Monomereinheiten (berechnet in Gew.-%, bezogen auf das Polymerisat) aus folgenden Monomergruppen einpolymerisiert enthalten:

a) 80-99.5 Gew.-% ethylenisch ungesättigte Monomere aus der Gruppe Vinylester. (Meth-)Acrylester. Vinylaromaten. Vinylchlorid. Ethylen. (Meth-)Acrylnitril. Diester von Maleinsäure und oder Fumarsäure.

b) 0-19.5 Gew.-% ethylenisch ungesättigte hydrophile Monomere mit einer oder mehreren funktionels len Gruppen wie -OH, -COOH, -CONR'R², wobei R' und R² gleich oder verschieden sein können und für H oder -CH₂OR mit R = H oder (C·-C₀)-Alkyl stehen, und

c) 0.5-20 Gew.-% Amino-und oder Ammoniumgruppen enthaltende ethylenisch ungesättigte Monomere, von denen mindestens 5 % eine quaternäre Ammoniumgruppe enthalten.

50

55